

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe
parcursul an. 2020
prin procedura de achiziție: Licitatie deschisă

1. Denumirea autorității contractante: IMSP SR Hîncești
2. IDNO: 1003605151372
3. Adresa: mun. Hîncești, str. M.Hîncu 238.
4. Numărul de telefon/fax: (0269) 23235, 069302105.
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: srhincesti@ms.md
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
7. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri :

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor olicitate	Unitate a de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte), MDL
Lotul 1	33696500-0	Reagenți, calibratori și material de control pentru aparatul Analizatorul Pro M Selectra , Elliteh clinical Systems ,Olanda (tip închis)			1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.	507000,00
1.1	33696500-0	ASAT (GOT) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	mililitru	12500		
1.2	33696500-0	ALAT (GPT) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	mililitru	12500		
1.3	33696500-0	Albumina cu standard (Albumin) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	mililitru	2500		
1.4	33696500-0	Fosfatasa alcalină (Alkaline-Posphatase) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	mililitru	1500	3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului.	

1.5	33696500-0	Alfa-Amilaza (alf-Amylase) Flacoane cu volumul de la 25 pînă la 50 ml., în set	mililitru	14000	<p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.</p> <p>5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul.</p> <p>6. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).</p> <p>7. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare în conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau ncapere dotata cu echipament specific)</p> <p>8. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul Iotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p>
1.6	33696500-0	Gamma-GT (Gamma-GT) Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 62.5 ml., în set	mililitru	3000	
1.7	33696500-0	Lipaza (Lipase) Flacoane cu volumul De la 5 ml pînă la 10 ml., în set	mililitru	200	
1.8	33696500-0	Bilirubina totală (Total Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	19500	
1.9	33696500-0	Bilirubina directa (Direct Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	19500	
1.10	33696500-0	Creatinina+standart (Creatinine) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	12500	
1.11	33696500-0	Cholesterol total +standart (Cholesterol) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set	mililitru	6000	
1.12	33696500-0	Calciu +st, (Calcium) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	5000	
1.13	33696500-0	LDH+standart (LDH) Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 62,5 ml., în set	mililitru	500	
1.14	33696500-0	Fier (Iron) +standart Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	1250	
1.15	33696500-0	Glucoza + standart (Glucose) HK Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 250 ml., în set	mililitru	12500	
1.16	33696500-0	Magneziu - (Magnesium) +standart Flacoane cu volumul de la 50 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	1250	
1.17	33696500-0	ProteinaTotală+std. (Total Protein) Flacoane cu volumul de la 50 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	5000	

1.18	33696500-0	Trigliceride+st. (Triglicerides) Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 50 ml., în set	mililitru	2400	<p>9. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>
1.19	33696500-0	Uree color +std (Urea) Flacoane cu volumul de la 50ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	250	
1.20	33696500-0	Uree UV +std (Urea) Flacoane cu volumul de la 50ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	12500	
1.21	33696500-0	Acidul Uric +standart (Uric Acid) Flacoane cu volumul de la 25 ml pînă la 50 ml., în set	mililitru	4800	
1.22	33696500-0	LDL-Colesterol (LDLCholesterol) +standart Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set	mililitru	2000	
1.23	33696500-0	HDL-Colesterol (HDL Cholesterol) +standart Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set	mililitru	1200	
1.24	33696500-0	Creatinchinaza totală (Creatinkinas-totale) Flacoane cu volumul de la 30 pînă la 62.5 ml., în set	mililitru	500	
1.25	33696500-0	Creatinchinaza MB Flacoane cu volumul de la 30 pînă la 62.5 ml., în set	mililitru	3500	
1.26	33696500-0	Glucoza + standart (Glucose) PAP Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 250 ml., în set	mililitru	3000	
1.27	33696500-0	Cloride + standart Flacoane cu volumul de la 50ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	1250	
1.28	33696500-0	Control biochimic, ser Normal Flacoane cu volumul de la 1.0ml pînă la 5 ml., în set	mililitru	360	
1.29	33696500-0	Control biochimic, ser Patologic Flacoane cu volumul de la 1.0ml pînă la 5 ml., în set	mililitru	360	
1.30	33696500-0	Calibrator universal pentru teste biochimice Flacoane cu volumul de la 1.0 ml pînă la 3 ml., în set	mililitru	180	

1.31	33696500-0	Hemoglobina glucozilată Hb AI Flacoane cu volumul de la 1ml pina la 32ml, în set	mililitru	224		
1.32	33696500-0	Control Hemoglobina glicozilata HbAlc FI. cu volum de la 0,5 pînă la 2,0 ml , în set	mililitru	72		
1.33	33696500-0	Calibratori 4 nivele hemoglobinei glicozilate(HbAlc) FI. cu volum de la 0,5 pînă la 2,0 ml , în set	mililitru	20		
1.34	33696500-0	Set pentru determinarea alcool etanol Set (10ml x10) , în set	mililitru	500		
1.35	33696500-0	Soluție Wash/cleaner Flacoane cu volumul de la 500 ml pina la 1000 ml, în set	mililitru	2000		
1.36	33696500-0	Phosphor Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 125ml , în set	mililitru	1250		
1.37	33696500-0	Calibratori 5 nivele proteinelor IP (Ig A, Ig G, Ig M) FI. Cu olum de la 0,5 pînă la 2,0ml, în set	set	2		
1.38	33696500-0	Ig G Flacoane cu volumul de la 1 ml pînă la 60 ml , în set	mililitru	50		
1.39	33696500-0	Ig M Flacoane cu volumul de la 1 ml pînă la 60 ml , în set	mililitru	50		
1.40	33696500-0	Ig A Flacoane cu volumul de la 1 ml pînă la 60 ml , în set	mililitru	50		
1.41	33696500-0	Soluție de Hipoclorid concentrata e cu volumul de la 500 ml pina la 1000 ml, în set	mililitru	5000		
1.42	33696500-0	Soluție de Sistem e cu volumul de la 500 ml pina la 1000 ml, în set	mililitru	1000		
1.43	33696500-0	Adaptor metalizat pentru eprubete pediatrice 2ml Corp metalizat	buc	5		
1.44	33696500-0	Eprubete polisteren 75 x 13 mm , volum 5ml	buc	100		
1.45	33696500-0	Eprubete pediatrice pentru analizatorul biochimic Selectra Pro-M	buc	100		
1.46	33696500-0	Rorot -cuveta Pro-M Selectra pentru 10000 reacții	set	10		
1.47	33696500-0	Butelii pentru reagenti Volum 25,0 ml	buc	10		

1.48	33696500-0	Butilii pentru reagent Volum 10,0 ml	buc	10		
1.49	33696500-0	Set de mentinanta anual	buc	1		
1.50	33696500-0	Placa de comanda	buc	1		
1.51	33696500-0	Valva bloc	buc	2		
1.52	33696500-0	Valva bloc cu 3 cai	buc	2		
1.53	33696500-0	Sensor pentru inchiderea/deschiderea usei	buc	2		
Lotul 2	33696500-0	Anti- HDV sumar Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. ELISA	buc	288	<p>1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>3. Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4. La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.</p> <p>Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>5. Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8 %..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și "-“ calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p>	3600,00
Lotul 3	33696500-0	CPR-LATEX Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST	buc	2200		3300,00
Lotul 4	33696500-0	ASLO-LATEX Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST	buc	2200		3200,00
Lotul 5	33696500-0	RF-LATEX Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST	buc	2200		3200,00
Lotul 6	33696500-0	D-Dimeri Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST	buc	1200		53000

					<p>6. Stripurile să fie detaşabile posibilitatea de a rupe stripuri și a folosi câte un godeu.. Să fie posibil de a testa câte o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cât mai puține etape .Durata efectuării sa fie cât mai mica. Sensibilitate maxima (preoritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standatrtele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>	
Lotul 7	33696500-0	Cercetarea sistemului de hemostază (cod CPV33696500) Pentru analizor semiautomat TROMBOSTA T (tip închis) și Helena C			<p>1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat,marcat și etichetat de producător.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seri3,termenul de valabilitate ,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.La cerere de prezentat monster pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data</p>	64500,00
7.1	33696500-0	Tromboplastină cu activ. 14-18 sec,lichid .și ISI nu mai mic de 1,1 ,cu standart Flacoane cu volumul de la 5 ml pina la 10 ml	mililitru	4200		
7.2	33696500-0	Set p/u determinarera fibrinogenului, cu standart Flacoane cu volumul	Teste	6000		

		de la 1 ml pina la 2ml			semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor. în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.	
7.3	33696500-0	Plasma de control normala (4 parametri) Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2ml	mililitru	200	2. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru .	
7.4	33696500-0	Plasma de control patologica A (4 parametri) Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2ml	mililitru	200	3. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. Prezența instrucțiunilor în limba de stat sau rusa .	
7.5	33696500-0	Plasma de control patologica SA (4 parametri) Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2ml	mililitru	200	4. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setului .	
7.6	33696500-0	Cuve cu agitatoare metalice pentru reactii (Trombostat)	buc	1000		
7.7	33696500-0	Cuve cu agitatoare pentru determinarea reacțiilor de coagulare (pentru analizator Helena)	buc	15000		
Lotul 8	33696500-0	Expres teste diagnostice p/u analiza de rutină a urinei (cod CPV 33696500-0) Pentru analizator urinei Urixon-500 „Machereu-Nagel" (tip închis)				76000,00
8.1	33696500-0	Proteine, glucoza, acid ascorb, nitrite, sânge, pH, bilirubină, urobilinogen ,leucocite, densitate, corpi cetonici Set-100 teste	set	150	1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Nota: ambalajul este solicitat în conformitate cu anexa Nr.3 al ordinului Nr 701 MS	
8.2	33696500-0	Set de control cu 2 nivele+glucoza, și pH, pentru proteina urină cu 4 calibratori, (BM-control) FI 10 ml	set	2		
8.3	33696500-0	Set de control cu 2 nivele pentru proteina urinei fara calibratori, (BM-control) FI 10 ml	set	15		

8.4	33696500-0	Termohirtie p/u analizor urinei Urixon - 500	buc	200		
8.5	33696500-0	Set de control pentru testele expres Machereu-Nagel"	set	6		
8.6	33696500-0	Set pentru aprecierea proteinei în urină cu acid sulfosalicilic	set	15		
Lotul 9	33696500-0	Reagenti, calibratori și material de control pentru aparatul, ARCHITECT I – 1000 SR, SUA (tip închis)				371000,00
9.1	33696500-0	ARC ANTI-HBcor II RGT 100TE kit – 100 teste	set	3		
9.2	33696500-0	ARC ANTI HCV RF RGT 100 T – kit – 100 teste	set	5		
9.3	33696500-0	ARC HBSAG QUAL II RGT 100	set	20		
9.4	33696500-0	ARC ANTI TPO RGT 100 TEST – kit – 100 teste	set	10		
9.5	33696500-0	ARC FREE T3 RGT 100 TEST – kit – 100 teste	set	8		
9.6	33696500-0	ARC FREE T4 RGT 100T RF – kit – 100 teste	set	8		
9.7	33696500-0	ARC TSH RGT 100 TEST	set	12		
9.8	33696500-0	ARC TIRIOGLOBULINA RGT 100 TEST	set	3		
9.9	33696500-0	ARC TOTAL PSA RGT 100 TEST	set	8		
9.10	33696500-0	ARC FREE PSA RGT 100 TEST	set	8		
9.11	33696500-0	ARC ANTI-HBcor II CAL	set	1		
9.12	33696500-0	ARC ANTI HCV RF CAL	set	1		
9.13	33696500-0	ARC HBSAG QUAL II RGT CAL	set	1		
9.14	33696500-0	ARC ANTI TPO RGT CAL	set	1		
9.15	33696500-0	ARC FREE T3 RGT CAL	set	1		
9.16	33696500-0	ARC FREE T4 RGT CAL	set	1		

Nota:Cerințe :

1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințe CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs
2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului ,cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului
3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor /consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat ,de la producătorul utilajului.
4. Furnizorul sa fie autorizat de producatorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu.
5. Prezenta instrucțiunii de utilizare a produsului , inclusiv și traducerea în limba de stat.

9.17	33696500-0	ARC TSH RGT CAL	set	2		
9.18	33696500-0	ARC TIRIOGLOBULINA CAL	set	1		
9.19	33696500-0	ARC TOTAL PSA CAL	set	2		
9.20	33696500-0	ARC ANTI-HBcor II CONTROL	set	2		
9.21	33696500-0	ARC ANTI HCV RF CONTROL	set	2		
9.22	33696500-0	ARC HBSAG QUAL II CONTROL	set	2		
9.23	33696500-0	TP MULTICHEM IA PLUS (3 NIVELE DE CONTROL)	set	2		
9.24	33696500-0	ARC PROBE CONDITIONER 4X25 ml	flacon	400		
9.25	33696500-0	ARC CON WASH BUFF 4X975ML	ml.	39000		
9.26	33696500-0	ARC TRIGGER SOL 4X975ML	ml.	9750		
9.27	33696500-0	ARC PRE-TRIGG SOL 4X975ML	ml.	9750		
9.28	33696500-0	ARC REACTION VESSELS 8X50	set	4		
Lotul 10	33696500-0	Accesorii/consumabile pentru STAT FAX			Nota: Cerințe : 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințe CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs	18200,00
10.1	33696500-0	Lampa pentru citirea rezultatelor (STAT FAX 1904)	buc	4		
10.2	33696500-0	TASTATURA (STAT FAX 1904)	buc	2		
10.3	33696500-0	Printer mecanism (STAT FAX 1904)	buc	2		
10.4	33696500-0	Lampa pentru citirea rezultatelor (STAT FAX 303)	buc	2		
10.5	33696500-0	TASTATURA (STAT FAX 303)	buc	2		
10.6	33696500-0	Printer mecanism (STAT FAX 303)	buc	2		
10.7	33696500-0	Suport pentru godeuri – citirea analizelor (STAT FAX 303)	buc	2		
					2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului ,cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului	
					3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor /consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat ,de la producătorul utilajului.	
					4. Furnizorul sa fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu.	

					5. Prezenta instructiunii de utilizare a produsului , inclusiv și traducerea în limba de stat.	
Lotul 11	33696500-0	Reagenți, calibratori și material de control pentru aparatul : Analizatorul hematologic automat PCE 210 (tip închis)			Cerințe generale la lot:	81500,00
11.1	33696500-0	Soluție de diluare butelie - 20 litri	litru	200	<p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.</p> <p>5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</p> <p>6. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).</p>	
11.2	33696500-0	(soluție de spălat) butelie-5litri	Litru	50		
11.3	33696500-0	(soluție de spălat concentrat) 1fl*1litru	Litru	10		
11.4	33696500-0	(reagent hemolizant) 1fl*500ml	Litru	10		
11.5	33696500-0	Soluție conc. de hipoclorid 0,5% 1l Fl*1000ml	Litru	10		
11.6	33696500-0	Pompă pentru PCE-210	buc	6		
11.7	33696500-0	Termohirtie pentru PCE-210	buc	200		
11.8	33696500-0	Set de control pentru PCE 3DIFF (Low, Normal, High) 2,5ml	set	15		
11.9	33696500-0	Camera (WBC/RBC) pentru PCE -210	buc	4		
11.10	33696500-0	Valva pentru PCE - 210	buc	2		
11.11	33696500-0	Capul de spalare pentru PCE -210	buc	2		
11.12	33696500-0	Saiba pentru dispensie - PCE - 210	buc	2		
11.13	33696500-0	Soluție de albastru crezil (pentru colorarea reticulocitelor in eprubeta) flacon volum de la 10- 25 ml	ml.	200		
Lotul 12	33696500-0	Panel pentru determinarea Troponina I,CK-MB și mioglobina în ser /plazma, cu scop diagnostic al infarctului miocardic	buc	2000	1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.	34800,00

		Cartuș,sensibilitate maxima			Nota: ambalajul este solicitat în conformitate cu anexa Nr.3 al ordinului Nr 701 MS	
Lotul 13	33696500-0	Cartus-test pentru determinarea microalbuminei în urina , test rapid sensibilitate maxima	buc	2500		55000,00
Lotul 14	33696500-0	Panel pentru microscopiere CITOLOGICA a urinei si lichidelor biologice (cu 2, 5 sau 10 godeuri)	buc	2500		5000,00
Lotul 15	33696500-0	SET de colorare dupa GRAMM (pentru colorarea frotiurilor ginecologice) flacon volum de la 100-250 ml	ml.	1000		800,00
Lotul 16	33696500-0	Solutie alcoolica de albastru de metilen de 3% (pentru colorarea frotiurilor ginecologice) flacon volum de la 500-1000 ml	ml.	4000		2000,00
Lotul 17	33696500-0	Azur -Eozină Romanovski soluție, flacon din plastic volum 1L, cu solutie bufer inclusa	flacon	20		2900,00
Lotul 18	33696500-0	Lamele de sticla slefuite, lungimea 7,5cm, grosimea de 2,5mm, latimea 2,5 cm	buc	10000		2800,00
Lotul 19	33696500-0	Reagenți și Consumabile pentru Analizatorul K/NA „Medica” „Eazy Lite” (tip închis)			1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.	60000,00
19.1	33696500-0	K/Na (soluție de spălat) Fl. 100ml	flacon	1		
19.2	33696500-0	Soluție pack K/Na 800 ml	buc	6		
19.3	33696500-0	Medica Quality Control 3 LEVEL (low,Normal, High), în set	set	1		
19.4	33696500-0	Termohîrtie pentru analizatorul K și Na	buc	10		
19.5	33696500-0	Tub din silicon pentru reagent, ser și deșeuri	buc	2		
19.6	33696500-0	Electrod K pentru analizatorul zonoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1		

19.7	33696500-0	Electrod Na pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1	<p>5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</p> <p>6. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).</p> <p>7. Ofertantii vor demonstra ca reagentii, seturile de reagenți se pastrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau ncapere dotată cu echipament specific)</p> <p>8. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>9. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>		
19.8	33696500-0	Electrod de referință pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1			
19.9	33696500-0	Soluție filing pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1			
19.10	33696500-0	Soluție Valve pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1			
19.11	33696500-0	Membrană assembly pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1			
19.12	33696500-0	Set de mentenanță pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	Buc	1			
19.13	33696500-0	Sample detector analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	2			
19.14	33696500-0	Valva de distribuire	buc	2			
Lotul 20	33696500-0	Eprubeta Vacumata cu clot activator 6 ml (plastic)	Buc	50000		Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	80000,00
Lotul 21	33696500-0	Eprubeta Vacumata cu gel +clot activator 6 ml (plastic)	Buc	10000			15500,00
Lotul 22	33696500-0	Eprubete K3 EDTA, volum sînge 2,5 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacutest (pentru analizator automat)	Buc	25000		Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	29000,00
Lotul 23	33696500-0	Eprubete K3 EDTA volum sînge 1 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacutest	Buc	2000			1200,00

		(pentru analizator automat)				
Lotul 24	33696500-0	Eprubete cu citrat de natriu, 3ml pentru hemostază, vacumate (plastic)	Buc	15000	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	15000,00
Lotul 25	33696500-0	Eprubete cu litiu și heparina, 9ml., vacumate (plastic)	Buc	1000		2400,00
Lotul 26	33696500-0	Eprubete pentru Stat-fax, borosilicate	Buc	30000		30000,00
Lotul 27	33696500-0	Eprubete din polisteren cu volum 12ml, transparente (plastic), gradate, cu fund conic, cu dop	Buc	30000	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	15000,00
Lotul 28	33696500-0	Eprubete Eppendorf 1,5 ml; eprubeta să fie cu capacul elastic cu urechiușă. Eprubetele să fie cu etichetă.	Buc	5000		7500,00
Lotul 29	33696500-0	Pahare din plastic elastic 200 ml, cu capac, e fileu, eticheta, nesterile, cu gradație cu interval cu 10 ml.	Buc	30000		85000,00
Lotul 30	33696500-0	Lancete sterile, ambalate câte 1 unit. adaptate pentru glucometru	buc	4000		1200,00
Lotul 31	33696500-0	Lancete automat pentru copii, înțepătura la adâncimea 1,5mm	Buc.	10		30,00
Lotul 32	33696500-0	Salfete cu alcool 70% prelucrate cu unde Gamma, set, în cutie de masă plastic, 150-200 buc în set	buc	1000	Cerințe p/u șervețelele înbibate cu alcool-să posede în mod obligator certificat de confirmare igienic	29000,00
Lotul 33	33696500-0	Sistema și Eprubete pentru VSH				57500,00
33.1	33696500-0	Sistema p/u VSH getabila, din 3 componente (eprubeta (plastic), capilarul, dop din cauciuc de la același producător), capilarele ambalate în cutii –ștativ	buc	6000		
33.2	33696500-0	Eprubete din sticla pentru VSH cu citrat de Na – 3.8 % volum de 1.6 ml cu capac de cauciuc pentru aparatură automată	buc	15000		
Lotul 34	33696500-0	Cutii de incinerare de unica folosinta pentru colectarea deseurilor			Recipiente pentru deșeuri de culoare galbenă cu simbolul pericol biologic.	13000,00
34.1	33696500-0	Cutie de incinerare de unica folosinta, volum 7,5 kg, Pentru colectarea deseurilor cu sac pentru deseuri biologice / periculoase	Buc	1200		

34.2	33696500-0	Cutie de incinerare de unica folosinta ,volum 12 kg ,Pentru colectarea deseurilor infectioase ,rezultate din activitate medicala, cu saci din pelicolă rezistentă	Buc		350		
Lotul 35	33696500-0	Containere sterile cu lopăciță 30ml, cu etichetă (plastic)	buc		100		1400,00
Lotul 36	33696500-0	Containere din masă plastică pentru colectarea deșeurilor medicale, 3kg	buc		2	Recipiente pentru deșeuri de culoare galbenă cu simbolul pericol biologic.	350,00
Lotul 37	33696500-0	Hîrtie de filtru	kg		10		800,00
Lotul 38	33696500-0	Vîrfuri					5800,00
38.1	33696500-0	Vîrfuri din plastic 0-200mkl (galben) de tip Gilson	buc		50000	1. Vîrfuri să corespundă pipetelor tip Eppendorf și Lerippipet, prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	
38.2	33696500-0	Vîrfuri din plastic 100-1000mkl (albastre) de tip Gilson	buc		20000		
Lotul 39	33696500-0	Pipete din plastic, 2ml.	buc		2000		250,00
Lotul 40	33696500-0	Reagenți și consumabile pentru analizatorul hematologic automat CELL-DYN Emerald 18(3 diff) Sistema închis				Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea, calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul hematologic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalajul pentru citirea bar-codului de aparat înainte de instalare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. NOTA: prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termenul de valabilitate. Calibratorii, standardele și controale trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevazute de producător (lafrigidier, frigoriger sau încăperi dotate cu echipament.	90500,00
40.1	33696500-0	Emerald Cleaner RGT 960 ml	ml.		19200		
40.2	33696500-0	Emerald Diluent RGT, canisra 10l	litru		100		
40.3	33696500-0	Emerald HGB LYSI RGT 960 ml	ml.		9600		
40.4	33696500-0	Control pentru analizatorul Emerald CELL-DYN trei neveluri 3X2,5 ml, în set	set		5		
40.5	33696500-0	CELL-DYN calibrator 2fl.x2,5 ml, în set	set		1		

Lotul 41	33696500-0	Reagenți și consumabile pentru analizatorul hematologic automat RUBY CELL-DYN (5 diff) (tip închis)			Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea, calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul hematologic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalajul pentru citirea bar-codului de aparat înainte de instalare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. NOTA: prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termenul de valabilitate. Calibratorii, standardele și controalele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (lafrigid, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament.	225800,00
41.1	33696500-0	Diluent Sheath , canistra 20l	litru	300		
41.2	33696500-0	Soluție WBC LYSE RGT 3,8 L	litru	38		
41.3	33696500-0	Soluție HGB NC LYSE 3,84L	litru	38		
41.4	33696500-0	Enzyme Cleaner CD 100 ml	ml.	400		
41.5	33696500-0	Calibrator CELL-DYN RUBY, în set	set	1		
41.6	33696500-0	Set de control HP CD 26 5diff cu trei niveluri	set	4		
Valoarea estimativă Totală					2054030,00	0

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta): pentru mai multe loturi;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: pe parcursul an. 2020, în timp de 2-3 zile de la comanda beneficiarului, conform necesităților reale.

Pe parcursul an. 2020, în timp de 2-3 zile de la comanda beneficiarului, IMSP SR Hîncești, mun.Hîncești str.M.Hîncu 238.

DDP - Franco destinație vămuit

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2020

13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): Nu

14. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
----------------	--	--	--------------------------------------

1.	Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European	Original confirmat prin aplicarea ștampilei și semnăturii Participantului.	Da
2.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	Da
3.	Formularul ofertei completată în conformitate cu Formularul (F 3.1)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
4.	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare completată în conformitate cu Formularul (F 3.2)	- în original, garanție bancară în original sau ordin de plată, emisă de o bancă comercială; Termenul de valabilitate al garanției să fie egal cu termenul de valabilitate al ofertei (30 zile).	Da
5.	Specificații tehnice completată în conformitate cu Formularul (F 4.1)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
6.	Specificații de preț completată în conformitate cu Formularul (F 4.2)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
7.	Certificat de atribuire al contului bancar eliberat de banca deținătoare de cont	- în original sau copie cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
8.	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	- eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului – conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova, în original sau copie cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
9.	Actul care atestă dreptul de a livra	Copie – autorizației de la producător, confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului	Da
10.	Ultimul raport financiar	- original (copie) confirmată cu semnătura și ștampila Participantului;	Da
11.	Certificatul de înregistrare în țara de origine	copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului	Da
12.	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante	– copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	Da

13.	Licența de activitate	copie confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului, se prezintă atunci când activitatea lui se licențiază conform prevederilor legale	Da
14.	Garanție de bună execuție (F 3.3.)	- în original, garanție bancară în original sau ordin de plată, emisă de o bancă comercială;	Da (pentru câștigătorii)
15.	NOTA	Prezentarea mostrelor la cererea Grupului de lucru IMSP SR de la operatorul economic câștigător în timp de 5 zile din momentul luării deciziei	Da

15. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: Prețul cel mai scăzut

16. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: 14⁰⁰
- pe: indicată în SIA RSAP

17. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

18. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 zile

19. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

Ofertele întârziate vor fi respinse.

20. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Română

21. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;

Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

22. Garanția pentru ofertă: Oferta trebuie să fie însoțită de garanție pentru ofertă în valoare de 1 %. în formă de: garanție bancară sau transfer la contul autorității.

23. Garanției de bună execuție: 5% din valoarea contractului cu TVA

Conducătorul grupului de lucru: Petru Ciubotaru _____ L.Ș.

Ex:Victor Goroholschi

Tel: 0269 22634, 069302105.